WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

DE

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61B 5/20, G01F 3/38, 23/28

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/09715

(43) Internationales A1

Veröffentlichungsdatum:

27. Mai 1993 (27.05.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02562

(22) Internationales Anmeldedatum:

8. November 1992 (08.11.92)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(30) Prioritätsdaten:

P 41 37 074.0 G 92 07 339.5 U 12. November 1991 (12.11.91) DE 30. Mai 1992 (30.05.92) DE

G 92 07 338.7 U

30. Mai 1992 (30.05.92)

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HESSBERG, Sigfried [DE/ DE]; Im Nick 29, D-3508 Melsungen (DE).

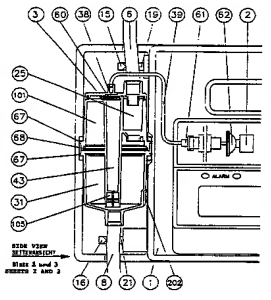
(74) Anwälte: STERNAGEL, Hans-Günther usw.; Sander Aue 30, D-5060 Bergisch Gladbach 2 (DE).

(54) Title: MEASUREMENT CELL FOR A MONITORING APPLIANCE OF A BODY FLUID FLOWING OUT OF A CATHETER

(54) Bezeichnung: MESSZELLE FÜR EIN GERÄT ZUR ÜBERWACHUNG VON AUS EINEM KATHETER AUSTRE-TENDER KÖRPERFLÜSSIGKEIT

(57) Abstract

An appliance for monitoring in sterile conditions the rate of flow of a body fluid flowing out of a catheter according to the principle of Pitot has a measurement cell (3) upon which the body fluid is applied from above through an inflow chamber (25). The measurement cell (3) has a measurement chamber (31) separated from the inflow chamber (25) by a partition (26), and a covering part (10) with two ventilation openings (28, 28a) closed by bacteria-proof filters (110, 111) by means of which the measurement chamber (4) and the inflow chamber (25) are ventilated. The measurement cell (3) further contains a Pitot tube (43) that may be connected by a connecting pipe (39) to a pressure gauge (2). The Pitot tube (43) is also sealed by a bacteria-proof filter (60) with respect to the connecting pipe (39). Wetting of the bacteria-proof filters (60, 110) by the liquid to be measured is prevented by the liquid barriers (101, 105) arranged within the central part (9) of the measurement chamber (4) or at the lower end of the Pitot tube (43).



(57) Zassammenfassung Gerät zur sterilen Überwachung der Durchflussmenge von aus einem Katheter austretender Körperflüssigkeit nach dem Staudruckprinzip mit einer die Körperflüssigkeit von oben durch eine Einlaufkammer (25) aufnehmenden Messzelle (3) mit einem durch eine Zwischenwand (26) von der Einlaufkammer (25) abgetrennten Messraum (31), wobei im Dekkelteil (10) der Messzelle (3) zwei mit einem bakteriendichten Filter (110, 111) verschlossene Belüftungsöffnungen (28, 28a) über die die Messkammer (4) und die Einlasskammer (25) belüftet werden, angeordnet sind. Die Messzelle (3) enthält weiterhin ein Staurohr (43), das über eine Verbindungsleitung (39) an eine Druckmessdose (2) anschliessbar ist. Das Staurohr (43) ist dabei ebenfalls durch ein bakteriendichtes Filter (60) gegen die Verbindungsleitung (39) abgedichtet. Ein Benetzen der bakteriendichten Filter (60, 110) durch Messflüssigkeit wird durch die Flüssigkeitsbarrieren (101, 105), die innerhalb des Mittelteils (9) der Messkammer (4) bzw. am unteren Ende des Staurohrs (43) angeordnet sind, verhindert.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich			MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gahon	NL	Niederlande
BE	Baleica	GB	Vereinigtes Königreich	NO	Norwegen
BF	Burkina Faso	GN	· Guinea	NŽ	Neusceland
BG.	Dulenrien	GR ·	Griechenland	PL	Polen .
8.3	Benin	HU	Vogern	PT	Portugal
er.	Brasilien	IE.	Irland	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	fration:	RU	Ressische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	41.	Japan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE.	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SK	Slowakischen Republik
Ci	Côte d'Ívoire	ΚZ	kasachstan	SN	Senceal
	Kamerun	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CM	Tachechoslowakei	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS		LU	Luxenborg	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Monaco	UA	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemack	ML.	Mali	VN	Vietnam
ES	Spanica			•••	
£1	Finnland	MN.	Mongolei		·

PCT/EP92/02562

MESSZELLE FÜR EIN GERÄT ZUR ÜBERWACHUNG VON AUS EINEM KATHETER AUSTRETENDER KÖRPERFLÜSSIGKEIT

5

25

Die Erfindung betrifft eine Meßzelle für ein Gerät zur Überwachung von aus einem Katheter austretender Körperflüssigkeit, bei dem unter Verwendung einer Meßkammer die Körperflüssigkeit aufgefangen wird und das Füllvolumen 10 der Meßkammer über eine Staudruckmessung ermittelt wird.

Eine Vorrichtung zur Messung des Harndurchflusses von Patienten ist aus DE-A-39 33 025 bekannt, mit aus zwei von einander trennbaren Teilen, dem Meßkopf und einem darunter anschraubbaren Auffangbehälter mit seitlich angebrachtem Steigrohr.

Der Meßkopf enthält einen Einlauftrichter der in einen vertikalen Zulaufraum mündet. Der wiederum über eine Auf20 fangschale sowohl mit einem Druckmeßraum als auch mit einem geschlitzten Staurohr aus dem der Urin entweder in die Toilette oder in den Auffangbehälter abfließen kann, in Verbindung steht. Der Druckmeßraum ist direkt mit einem Drucksensor verbunden, der die Stauhöhe in dem Zu25 laufraum über die Luftsäule in dem Druckmeßraum mißt. Die augenblickliche Stauhöhe wird durch den Urinzufluß und über das Abfließverhalten des Urins über das geschlitze Staurohr bestimmt. Über die Stauhöhe über dem Ausflußstrahl läßt sich die Ausströmgeschwindigkeit und somit 30 unter Verwendung der Schlitzbreite das Durchflußvolumen berechnen.

Weiterhin ist vorgesehen, die Füllhöhe des Urins im Auffangbehälter über den Druck der Luftsäule im Steigrohr, 35 das ebenfalls mit einem Drucksensor in Verbindung steht, zu messen. Die bekannte Vorrichtung hat den Nachteil, daß die Druckmessung empfindlich gegenüber einer Schrägstellung des
Meßgerätes bzw. gegenüber der Flüssigkeitsbewegung innerhalb des Meßgerätes ist und retrogrades Keimwachstum
nicht verhindert wird. Die Messung der Strömungsgeschwindigkeit über ein geschlitztes Rohr hat außerdem den Nachteil, daß Sedimente und Koagel, die im Harn des Patienten
sehr wahrscheinlich auftreten, die Meßgenauigkeit sofort
verfälschen.

10

In US-A-4,554,687 ist ebenfalls eine Meßvorrichtung zur Bestimmung des Urindurchflusses beschrieben, die nach dem Staudruckprinzip arbeitet. Die Vorrichtung wird in einer Toilette angebracht und weist keinen Auffangbehälter zur 15 Bestimmung des Gesamtvolumens auf.

In US-A-4,683,748 ist eine Methode und ein Gerät zur Messung von Durchflußmengen von Körperflüssigkeiten offenbart. Das Gerät besteht aus einer zentralen Kammer mit 20 elliptischem Querschnitt, in die über einen Zulaufschlauch die Körperflüssigkeit eintritt.

An den entgegengesetzten Enden der Hauptquerschnittsachse der zentralen Kammer sind zwei rohrähnliche Bereiche 25 durch Einbauten von der Hauptkammer abgetrennt. Die beiden Trennwände enden in unterschiedlichen Höhen oberhalb des Kammerbodens, so daß beide Bereiche unten offen sind und mit der Hauptkammer kommunizieren können.

30 Der Bereich mit der tiefergelegenen Flüssigkeitseintrittsöffnung fungiert als Steigrohr und ist an seinem oberen Ende direkt mit einem Drucksensor verbunden.

Der Druck der Gassäule über dem Flüssigkeitspegel über 35 dem Steigrohr ist somit ein Maß für den Flüssigkeitsstand in der Hauptkammer. Der zweite Bereich endet in einer Austrittsöffnung, die mit einem Abführschlauch verbunden ist. Auf diese Weise wird die Kammmer, wenn der Flüssigkeitsstand die Höhe dieser Austrittsöffnung erreicht hat, automatisch bis zu

einem Füllstand auf der Höhe der Flüssigkeitseintrittsöffnung des zweiten Bereiches entleert.

5

Somit ist eine sichere Flüssigkeitsstandmessung bei Bewe10 gung des Meßgerätes nicht gewährleistet. Außerdem kann
Meßflüssigkeit, die mit der Außenwelt in Kontakt steht,
bei Bewegung des Gerätes und Schwappen der Flüssigkeit
unter Umständen in den mit dem Katheter verbundenen Flüssigkeitseintrittsschlauch gelangen, was zu einer retro15 graden Keimwanderung führen kann.

DE-A-3106 488 beschreibt eine Tropfkammer in einem Ableitungssystem für Körpersekret, insbesondere Urin, mit einem im wesentlichen starren Gehäuse, dessen unterer 20 Auslaß über ein Ventil an einen Sammelbeutel oder einen Meßbehälter angeschlossen ist und dessen oberer Einlaß aus einem Tropfrohr besteht, das mit einer Körpersekretableitung verbunden ist.

25 Die Ventilkammer weist dabei auf der Vorderseite eine mit einem bakteriendichten Filter abgedeckte Öffnung zur Belüftung der Kammer auf.

Um die Spitze des Tropfrohres kontaminationsfrei zu hal30 ten, ist vorgesehen, daß an dem senkrechten Teil der Wand
des Gehäuses ein innerer Ringraum ausgebildet ist, der
oben geschlossen und unten offen ist. Vorteilhaft besteht
die äußere Wandung des Ringraumes aus der Wand des Gehäuses, während die innere Wandung des Ringraumes aus einer
35 steifen Hülse gebildet ist, deren oberes Ende flüssigkeitsdicht mit der Wand des Gehäuses verbunden ist. Der
Ringraum bildet eine oben geschlossene und unten offene
Tasche, in die bei schräger oder waagerechter Tropfkam-

merhalterung die Restmenge des zurückfließenden Körpersekretes hineinläuft, so daß sie im Wandbereich des Tropfkammergehäuses aufgefangen und an einem Vordringen zur Spitze des Tropfrohres gehindert wird und die Tropfkammer über einen längeren Zeitraum kontaminationsfrei ist.

5

Diese Tropfkammer ermöglicht zwar eine Verhinderung einer retrograden Keimwanderung, hat aber den Nachteil, daß das Filter der Ventilkammer z.B. bei Bewegungen des Gerätes 10 und Schwappen der Meßflüssigkeit durch die Meßflüssigkeit benetzt werden kann und dadurch in seiner Funktionsfähigkeit beeinträchtigt werden kann. Dies kann soweit gehen, daß entweder das Filter ganz undurchlässig wird, wodurch ein Entleeren der Kammer bei geschlossenem Zulauf nicht 15 mehr möglich ist, oder für Keime durchlässig wird.

Es ist Aufgabe der vorliegenden Erfindung, ein Gerät der eingangs genannten Art so weiterzubilden, daß bei diesem, bei baulich einfacher Gestaltung eine hohe Meßgenauigkeit 20 unter Vermeidung der Nachteile des beschriebenen Standes der Technik und bei Einhaltung der in der Medizintechnik notwendigen hygenischen Erfordernisse gewährleistet ist.

Diese Aufgabe wir gelöst durch eine Meßzelle für ein 25 Gerät zur Überwachung von aus einem Katheter austretender Körperflüssigkeit mit einer die Körperflüssigkeit von oben aufnehmenden Meßkammer mit einem zylindrischen oder polygonen rechteckprismatischen Mittelteil, einem Bodenteil, wit einem Deckelteil und einem im Mittelteil 30 angeordneten Staurohr, das sich von oben durch das Dekkelteil bis etwas oberhalb des Bodens der Meßkammer erstreckt und an dessen oberen Ende über eine Verbindungsleitung ein Drucksensor anschließbar ist, dadurch gekennzeichnet, daß das Deckelteil und Bodenteil jeweils Anschlußstutzen mit einem daran angeschlossenen 35 mit absperrbaren Zulaufschlauch bzw. Ablaufschlauch versehen ist, im oberen Teil der Meßkammer der Meßraum von einer Einlaufkammer durch eine durchgehende seitliche Zwischen-

wand und einen Boden abgetrennt ist, der obere Anschlußstutzen in ein Tropfrohr mündet, das in die Einlaufkammer hineinragt, wobei das Ende des Tropfrohres einen zur Ausbildung einer Tropfstrecke ausreichenden Abstand von dem Boden der Einlaufkammer aufweist, in dem Boden im tiefsten Bereich eine durch Rückschlagventil gegenüber der Meßkammer verschlossene Öffnung, als Flüssigkeitsdurchlaß aus der Einlaßkammer in den Meßraum vorhanden ist und im Deckelteil zwei mit ie einem bakteriendichten Filter ver-10 schlossene Belüftungsöffnungen, über die die Meßkammer und die Einlaufkammer belüftet werden, vorhanden sind, das Staurohr zentrisch oder geringfügig versetzt vom Zender Meßkammer angeordnet ist und am oberen Ende des Staurohrs im Deckelteil der Meßkammer ein bakterien-15 dichtes Filter angeordnet ist, das das Staurohr gegen die Verbindungsleitung abdichtet und daß innerhalb des Mittelteils der Meßkammer eine Flüssigkeitsbarriere angeordderen oberer Steg in eine Nut des Deckelteils, die die Belüftungsöffnung nach innen begrenzt, eingreift 20 und die schräg zur Seitenwand der Meßkammer hin abfällt und in eine parallel zu dieser Seitenwand und in geringem Abstand dazu verlaufende Zwischenwand ausläuft, die sich bis fast zu der unteren Kante des Mittelteils erstreckt. wobei die seitlichen Flanken der Flüssigkeitsbarriere zu 25 einem mit der parallel zur Zwischenwand verlaufenden Seitenwand des Mittelteils und mit der Zwischenwand abschließen und daß in geringfügigem Abstand vom unteren Ende des Staurohres eine Flüssigkeitsbarriere mit zwei Zwischenböden in Form von Kreissegmenten integriert ist, 30 wobei die Zwischenböden im Staurohr in geringem Abstand zueinander so angeordnet sind, daß die verbleibenden Öffnungen diagonal zueinander stehen.

Die erfindungsgemäße Meßzelle enthält prinzipiell einen 35 absperrbaren Flüssigkeitszulauf, eine Einlaufkammer, die eigentliche von der Einlaufkammer durch ein Ventilsystem abgetrennte Meßkammer sowie einen ebenfalls absperrbaren Flüssigkeitsablauf.

Aus der geschlossenen Ausbildung des Meßraumes innerhalb der Meßkammer und deren Abtrennung von einer geschlossenen Einlaufkammer ergeben sich besondere Vorteile bei der Verwendung der Meßzelle zum Bestimmen der Abflußmengen von Körperflüssigkeit wie Urin, Hämofiltrat, Wundsekret, Blutplasma, Dialyseflüssigkeit etc. und zur volumengesteuerten Blasenspülung.

- 10 In der Meßkammer ist ein unten offenes Steigrohr zentrisch oder geringfügig versetzt vom Zentrum angeordnet, an dessen oberen Enden über eine Verbindungsleitung ein Drucksensor anschließbar ist.
- 15 Der hydrostatische Druck in der Meßzelle überträgt sich auf die Luftsäule im Staurohr und wirkt über die Verbindungsleitung auf die Druckmeßdose. Da es sich hierbei um ein geschlossenes System handelt, drängt die Meßflüssigkeit nur minimal in das Staurohr ein.

Um die Ausbildung eines Füllstandes von Körperflüssigkeit in dem Meßraum zu ermöglichen, ist der Ablaufschlauch unterhalb des Bodenteils absperrbar ausgebildet. Vorzugsweise ist auch der Zulaufschlauch oberhalb des Deckelteils absperrbar ausgebildet. Die Absperrung erfolgt vorzugsweise mit Klemmen des Schlauches unter Ausbildung von Schlauchklemmventilen.

Aus Gründen der Sterilität ist am oberen Ende des Stau-30 rohres im Deckelteil der Meßkammer ein bakteriendichtes Filter angeordnet, daß das Staurohr gegen die Verbindungsleitung abdichtet.

Die Verbindungsleitung mündet in eine Luer-Lock-Verbin-35 dung nach DIN 13090, über die die Druckmeßdose gasdicht angeschlossen werden kann. Zwischen Luer-Lock-Verbindung und Druckmeßdose ist vorzugsweise ein Manometerschutzfilter zwischengeschaltet, während ein zweiter Anschluß der Druckmeßdose nach außen führt. Dadurch ist gewährleistet, daß die Druckmessungen zur Bestimmung des Flüssigkeitsstandes unabhängig vom Luftdruck erfolgt.

Um eine möglichst hohe Meßgenauigkeit zu erreichen, wird das Gasvolumen zwischen Flüssigkeitsstand im Staurohr und 10 der Druckmeßdose möglichst klein gehalten.

Die Meßkammer kann einen kreisförmigen oder polygonen Querschnitt aufweisen, wobei das Staurohr zentrisch oder geringfügig vom Zentrum versetzt in der Meßkammer an15 geordnet ist, um eine möglichst hohe Meßgenauigkeit auch bei Schrägstellung des Meßgerätes oder bei Flüssigkeitsbewegungen sicherzustellen.

Der Durchmesser des Staurohres ist für dieses Meßprinzip 20 frei wählbar, vorzugsweise werden aber Steigrohre mit einem Innendurchmesser zwischen 8 mm und 16 mm eingesetzt.

Um Ablagerungen aus der Körperflüssigkeit während des Gebrauches der Meßzelle auf der Steigrohrinnenoberfläche zu 25 vermeiden, ist es vorteilhaft, das Staurohr innen mit einer antiadhäsiven Schicht zu versehen.

Als antiadhāsive Schicht eignet sich an die Innenoberfläche des Steigrohres gebundenes Heparin, Urease oder 30 Polyorganosiloxan.

Das Staurohr ist aus Kunststoff, vorzugsweise aus einem spritzgießfähigen Thermoplast gefertigt.

35 Die Einlaufkammer bildet eine sogenannte Pasteursche Kammer aus, mit einer Tropfstrecke für eintretende Körperflüssigkeit und Rückschlagventil zwischen Pasteurscher Kammer und eigentlicher Meßkammer und verhindert ein

WO 93/09715 PCT/EP92/02562

8

Zurücklaufen der Meßflüssigkeit aus Meßkammer oder Pasteurscher Kammer in den mit dem Patienten verbundenen Katheter selbst bei extremen Schräglagen des Gerätes und unterbindet somit die Übertragung von Keimen der Meßflüssigkeit aus der Meßkammer, die dort mit der Außenwelt in Verbindung steht, auf den Patienten. Die retrograde Keimwanderung wird zusätzlich dadurch verhindert, daß die im Deckelteil angeordnete Belüftungsöffnung der Pasteurschen Kammer mit einem bakteriendichten Filter versehen ist.

10

Wenn die Meßzelle in den die Meß- und Auswerteelektronik enthaltenden Geräteteil eingeschoben ist, kann beim bestimmungsgemäßen Gebrauch des Gerätes das Gerät und dementsprechend die Meßzelle lediglich in einer Richtung 15 senkrecht zur Hauptfläche des Gerätes gekippt werden. Ein solches Verkippen des Gerätes ist z.B. möglich, wenn das gesamte Gerät, z.B. beim Umbetten des Patienten oder Reinigen des Fußbodens, aus seiner Aufhängung am Bett entfernt wird und auf das Bett des Patienten gelegt wird.

20

Dabei ist ein Verkippen des Gerätes in den Winkelbereichen zwischen 0° und 120° und zwischen 0° und -30°, bezogen auf die Senkrechte, möglich. Ein Verkippen des Gerätes in einem geringeren negativen Winkelbereich (0° bis
25 -30°) tritt z.B. auf, wenn der Patient bei angeschlossenem Gerät in seinem Bett transportiert wird und das
gesamte Gerät in seiner Aufhängevorrichtung am Bett eine
Schwenkbewegung in Richtung unter das Bett ausführt, um
Hindernissen, z.B. Türrahmen, auszuweichen.

30

Um die Funktionssicherheit der Meßzelle zu gewährleisten und eine retrograde Keimwanderung wirksam zu unterbinden, muß verhindert werden, daß sowohl das Filter der Belüftungsöffnung der Einlaufkammer als auch das Filter der Belüftung der Meßkammer als auch das Filter zwischen Staurohr und Verbindungsleitung von der Meßflüssigkeit selbst bei den oben beschriebenen Schräglagen benetzt wird.

Um dies zu erreichen ist zum einen innerhalb des Mittelteils der Meßkammer eine Flüssigkeitsbarriere angeordnet, deren oberer Steg in eine Nut des Deckelteils, die die Belüftungsöffnung nach innen begrenzt, eingreift und die schräg zur Seitenwand der Meßkammer hin abfällt und in eine parallel zu dieser Seitenwand und in geringem Abstand dazu verlaufende Zwischenwand ausläuft, die sich bis fast zu der unteren Kante des Mittelteils erstreckt, wobei die seitlichen Flanken der Flüssigkeitsbarriere zum 10 einen mit der parallel zur Zwischenwand verlaufenden Seitenwand des Mittelteils und mit der Zwischenwand abschließen.

Durch die Flüssigkeitsbarriere entsteht innerhalb der 15 Meßkammer ein weiterer Raum, der sich zwischen der Einlaufkammer und der gegenüberliegenden Seitenwand der Meßkammer erstreckt und im oberen Bereich die gesamte mit einem bakteriendichten Filter verschlossene Belüftungsöffnung abdeckt. Der parallel zur Vorderwand der Meßkam-20 mer angeordnete Teil der Flüssigkeitsbarriere kann dabei einen Abstand zur Vorderwand im Bereich zwischen 2 und 10 mm einnehmen.

Um ein Eindringen der Meßflüssigkeit in das Staurohr und 25 somit das Benetzen des bakteriendichten Filters zwischen Staurohr und Verbindungsleitung zu verhindern, ist in geringfügigem Abstand vom unteren Ende des Staurohres eine weitere Flüssigkeitsbarriere mit zwei Zwischenböden in Form von Kreissegmenten integriert, wobei die Zwischenböden im Steigrohr in geringem Abstand zueinander so angeordnet sind, daß die verbleibenden Öffnungen sich gegenüberstehen. Der Abstand zwischen den beiden Zwischenböden kann dabei 4 bis 8 mm betragen.

35 Diese Ausführung der Meßzelle gewährleistet den hohen hygienischen Standard und die hohe Betriebssicherheit wie er bei der klinischen Nutzung eines solchen Gerätes gefordert werden muß. Eine bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Erfindung trägt zusätzlich dem Zulassungserfordernis für Medizingeräte in vielen Ländern Rechnung, daß eine zusätzliche Kontrollfunktion zur Überwachung der ordnungsgemäßen Betriebsweise des Gerätes vorhanden sein muß, um ein redundantes Sicherheitssystem zu gewährleisten.

Dies wird dadurch erreicht, daß die Meßzelle einen, die verwendete Strahlung durchlässigen aktiven Bereich 10 mit einer die Innenwand bildenden Lichtreflexionsfläche und einer mit einer geradzahligen Anzahl von zackenförmigen Ausnehmungen versehenen Außenwand aufweist, wobei die āußeren Seitenflanken der Ausnehmungen einen Winkel lpha mit einer senkrecht auf die Reflexionsfläche stehenden Gerade 15 einnehmen und der Öffnungswinkel der zackenförmigen Ausnehmungen 90° beträgt und das die Meß- und Auswerteelektronik enthaltende Geräteteil einen Lichtsender sowie einen Lichtempfänger aufweist, die so justiert sind, daß bei eingeschobener Meßzelle der emittierte Lichtstrahl 20 mit einer senkrecht zur Reflexionsfläche stehenden Gerade einen Winkel lpha einnimmt und der unter dem gleichen Winkel lpha reflektierte Strahl auf den Empfänger trifft, wobei sich der Winkel α aus der Gleichung

$$\alpha = \sin^{-1} (1/n) + k$$

ergibt, in der n der Brechungsindex des für den Bereich verwendeten Materials ist und k einen Zahlenwert zwischen 0,75 und 2,5 annehmen kann.

30

Die Sicherheitseinrichtung folgt dem Prinzip, daß der Anstieg der Meßflüssigkeit in der Meßkammer ein Meßsignal zur Folge haben muß und umgekehrt, daß ein Meßsignal nur vorliegen darf, wenn auch eine Mindestmenge der Flüssigkeit vorhanden ist. Deshalb wird zusätzlich zu einem der drei oben beschriebenen Meßwerterfassungseinheiten eine optische qualitative Füllstandskontrolle in das Meßgerät

WO 93/09715

integriert, mit der festgestellt werden kann, ob eine Mindestmenge an Meßflüssigkeit vorhanden ist oder nicht. Die vorliegende Sicherheitseinrichtung dient daher erstens der Kontrolle, ob das Pflegepersonal die Meßleitung von der Meßzelle richtig an die auswertende Elektronikeinheit angeschlossen hat. Ist dies geschehen, so ist eine weitere Doppelfunktion in Kraft getreten.

Der Drucksensor kontrolliert die Optik und die Optik kon10 trolliert den Drucksensor, da bei den sicherheitstechnischen Betrachtungen zur Med.GV durch die Prüfbehörde
davon ausgegangen wird, daß nicht beide gleichzeitig ausfallen. Die optische Füllstandskontrolle basiert darauf,
daß ein Lichtstrahl unter einem bestimmten Winkel auf
15 einen speziell dafür ausgearbeiteten, optisch aktiven
Bereich der Meßzelle gerichtet wird. Der Strahl wird,
wenn sich keine Flüssigkeit in der Meßzelle befindet, an
einer Fläche reflektiert und von einem Empfänger aufgenommen, der ein entsprechendes Meßsignal erzeugt.

20

Dieses Meßprinzip beruht auf der Reflexion eines Lichtstrahls an der Grenzfläche zwischen zwei Medien mit unterschiedlichen Brechungsindices n.

25 Es gilt für den Grenzwinkel der Totalreflexion an einer Grenzfläche

$$\sin \alpha = n'/n$$

30 Dabei bedeuten (s. Figur 8) α den Grenzwinkel der Totalreflexion, n den Brechungsindex des optisch dichteren Mediums und n' den Brechungsindex des optisch dünneren Mediums. Dabei ist der Ausfallswinkel des reflektierten
Lichtstrahls gleich dem Einfallswinkel des einfallenden
35 Lichtstrahls. Trifft z.B. ein Lichtstrahl auf die Grenzfläche zwischen einem Körper aus Acryl-Butadien-Styrolco-

polymer (n = 1,54) und Luft (n' = 1), ergibt sich für den Grenzwinkel der Totalreflexion

$$\sin \alpha_{g} = 1/1,54$$
 $\alpha_{g} = 40,49^{\circ}$

5

Das bedeutet, daß ein Lichtstrahl, der unter diesem Grenzwinkel bezogen auf eine senkrecht zur Reflexionsebene stehenden Gerade eingestrahlt wird, unter dem gleichen Winkel vollständig reflektiert wird und von einem Detek10 tor empfangen werden kann.

Da es sich um einen Grenzwinkel handelt, muß etwas flacher eingestrahlt werden, um eine sichere Totalreflexion zu erreichen. Daher sollte zu dem errechneten Grenzwinkel 15 ein Zahlenwert k im Bereich zwischen 0,75° und 2,5°, vorzugsweise etwa 1,5°, addiert werden. Ein für das vorliegende Beispiel optimaler Einstrahlungswinkel, um eine Totalreflexion an der Grenzfläche zwischen ABS-Polymer und Luft zu ereichen ist somit 42°.

20

Wird nun das optisch dünnere Medium Luft durch ein anderes optisch dünneres Medium, z.B. Wasser, was in guter Näherung mit Urin übereinstimmt (n" = 1,33) verdrängt, resultiert daraus auch ein geänderter Grenzwinkel für die 25 Totalreflexion. Es gilt

$$\sin \alpha = 1,33/1,54$$
 $\alpha = 59,73$ °

Daraus folgt, daß nun die Bedingungen der Totalreflexion 30 bei einem Einstrahlungswinkel von 42° nicht mehr erfüllt sind und der Strahl nicht mehr reflektiert wird, sondern unter einem Winkel α' (siehe Fig. 8) abgebeugt wird.

Für α' gilt:

35

n
$$\sin \alpha = n^{rr} \sin \alpha^{r} ; \sin \alpha^{r} = n \sin \alpha / n^{rr} = 1,54 \sin (42^{\circ})/1,33 \alpha^{r} = 59,73^{\circ}$$

Aus diesen Überlegungen ergibt sich, daß ein Lichtstrahl, der unter einem Winkel

$$\alpha = \sin^{-1} (1/n) + k,$$

wobei n und k die Bedeutung wie oben beschrieben haben, auf die Grenzfläche zwischen einem optisch dichten Medium und einem optisch dünneren Medium eingestrahlt wird, 10 vollständig reflektiert wird, wenn das optisch dünnere Medium Luft mit dem Brechungsindex n gleich 1 ist und abgebeugt wird, wenn das optisch dünnere Medium z.B. Wasser oder Urin ist. Die Wahl des Einstrahlungswinkels hängt somit haptsächlich von dem verwendeten optisch 15 dichteren Medium ab.

Zur Verwirklichung dieses Meßprinzips hat die vorliegende Vorrichtung zur optischen Füllstandskontrolle der Meßzelle folgenden Aufbau:

2.0

35

Die Meßzelle weist vorzugsweise in geringem Abstand zum Boden einen für die verwendeten Strahlung durchlässigen optisch aktiven Bereich mit einer die Innenwand bildenden Lichtreflexionsfläche auf. Zusätzlich ist das die Meß-25 und Auswerteelektronik enthaltende Geräteteil mit einem Fenster in der Gehäusewand versehen, das bei eingeschobener Meßzelle parallel zu dem optisch aktiven Bereich angeordnet ist und einen Lichsender sowie einen Lichtempfänger aufweist, die so justiert sind, daß der emittierte 30 Lichtstrahl mit einer senkrecht zur Reflexionsfläche stehenden Geraden einen Winkel α einnimmt und der unter dem gleichen Winkel α reflektierte Lichtstrahl auf den Empfänger trifft, wobei sich der Winkel α aus der Gleichung

$$\alpha = \sin^{-1} (1/n) + k$$

ergibt, in der n der Brechungsindex des für den obengenannten Bereich verwendeten Materials ist und k einen Zahlenwert zwischen 0,75 und 2,5, vorzugsweise 1,5, annehmen kann.

Damit beim Auftreffen des Lichtstrahles auf die Außenwand 5 des obengenannten Bereiches der Meßzelle keine Intensitätsverluste aufgrund von Reflexion entstehen, weist diese Außenwand eine geradzahlige Anzahl von zackenförmigen Ausnehmungen auf, wobei der Winkel der äußeren Seitenflanken der Ausnehmungen mit einer senkrecht auf obengenannten stehenden Gerade dem 10 Reflexionsflāche Reflexionswinkel α entspricht. Der Öffnungswinkel zackenförmigen Ausnehmungen beträgt dabei 90°. Aus dieser geometrischen Konstruktion ergibt sich, daß die jeweiligen inneren Seitenflanken der Ausnehmungen mit der senk-15 recht auf die Reflexionsfläche stehenden Geraden einen Winkel von 90 - α einschließen und die gesamte Konstruktion bezüglich einer Fläche senkrecht zur Reflexionsfläche, die durch die Spitze der mittleren zackenförmigen Erhebung verläuft, spiegelsymmetrisch ist. Auf diese Wei-20 se ist gewährleistet, daß sowohl der eintretende Lichtstrahl als auch der austretende Lichtstrahl grundsätzlich senkrecht zur Außenwand des besagten Meßzellenbereiches eintritt bzw. austritt. Dadurch werden Intensitätverluste durch unerwünschte Reflexion an der Außenwand vermieden. 25 Die Wanddicke des besagten Meßzellenbereiches, gemessen zwischen dem tiefsten Punkt einer der zackenförmigen Ausnehmungen und der Reflexionsfläche kann zwischen 0,5 und 4 mm betragen. Bei größeren Wanddicken ist eine Strahlengangkorrektur notwendig. Die Zahl der zackenförmigen Aus-30 nehmungen ist grundsätzlich unkritisch. Sie ergibt sich aus den Abmessungen des optisch aktiven Bereiches, der in einer bevorzugten Ausführungsform eine Breite von 6 - 25 mm mit 2 bis 8 Ausnehmungen aufweist.

35 Die Wellenlänge des verwendeten Lichtes kann entweder im Infrarot- oder im sichtbaren Bereich liegen. Da der Brechungsindex wellenlängenabhängig ist, muß der Wert WO 93/09715 PCT/EP92/02562

15

entsprechend der verwendeten Wellenlänge korrigiert werden. Vorzugsweise wird als Sender eine LED-Diode und als Empfänger eine Fotodiode oder ein Fototransistor verwendet, die im sichtbaren Bereich des Lichtes emittiert bzw. empfängt. Sender und Empfänger sind dabei vorzugsweise in einer Entfernung zwischen 1 und 2 cm von dem optisch aktiven Bereich bei eingeschobener Meßzelle angeordnet und der Sender weist einen Divergenzwinkel des emittierten Strahles zwischen 4 und 12° auf.

10

Vorzugsweise ist die gesamte Meßzelle inklusive des optisch aktiven Bereich aus dem gleichen Material wie z.B. Acryl-Butadien-Styrolcopolymer oder Polymethylmethacrylat gefertigt. Prinzipiell kann aber auch der optisch aktive Bereich und die übrige Meßzelle aus unterschiedlichen Materialien hergestellt sein.

Die Funktionsweise der optischen Füllstandskontrolle kann wie folgt beschrieben werden:

20

Bei eingeschobener Meßzelle und eingeschaltetem Meßgerät tritt der emittierte Lichtstrahl senkrecht zur Außenwand des optisch aktiven Bereiches der Meßzelle ein und wird an der Reflexionsfläche unter dem Winkel α reflektiert. 25 falls die Meßzelle nicht mit Meßflüssigkeit gefüllt ist. Die Intensität des reflektierten Strahles wird vom Empfänger registriert und in ein elektronisches Signal umgewandelt. Füllt sich nun die Meßzelle mit der zu messenden Flüssigkeit, z.B. Urin, so wird in dem optisch aktiven 30 Bereich der Meßzelle Luft durch die Meßflüssigkeit verdrängt, wodurch sich der Reflexionsgrenzwinkel verändert und der emittierte Strahl nicht mehr reflektiert, sondern Innere der Meßzelle abgebeugt wird. In diesem Fall kann der Empfänger keine Lichtintensität mehr feststellen 35 und gibt ein entsprechendes Signal an die Auswerteeinheit weiter. Das Meßsignal der Meßwerterfassungseinheit wird nun mit dem Signal der optischen Füllstandskontrolle verglichen. Stimmen beide Signale in ihrer qualitativen Aus-

PCT/EP92/02562

sage nicht überein, muß ein Bedienungs- oder Gerätefehler vorliegen und es wird Alarm ausgelöst.

Die Erfindung schließt auch ein Verfahren zur kontinuierlichen Überwachung von aus einem Katheter austretender Flüssigkeit, insbesondere Urin und sonstige Körperflüssigkeiten unter Verwendung der erfindungsgemäßen Meßzelle und einem an die Meßzelle angeschlossenen Meß- und Steuergerät mit integrierter Druckmeßdose ein.

10

Das Steigrohr wird zur Durchführung des Verfahrens in eine gasdichte Verbindung mit der Druckmeßdose gebracht.

Die Körperflüssigkeit gelangt durch einen Zulauf über eine Tropfstrecke in die Einlaufkammer und von dieser bei abgesperrtem Ablaufschlauch in die Meßkammer und dringt minimal in das Steigrohr ein, wobei die zeitliche Druck- änderung im Gasraum zwischen dem Flüssigkeitspegel im Steigrohr und der Druckmeßdose in Abhängigkeit vom Füll- stand in der Meßkammer gemessen wird und dadurch das Füllvolumen der Meßkammer zu bestimmten Zeitpunkten und das Durchflußvolumen pro Zeiteinheit an Körperflüssigkeit bestimmt wird. Die Meßkammer wird periodisch bei abgesperrtem Zulaufschlauch durch kurzzeitiges Öffnen des 25 Ablaufschlauches entleert.

Der Druck oberhalb des Flüssigkeitsstandes im Steigrohr wird in von einem Mikroprozessor gesteuerten Zeitintervall von 10 Millisekunden bis 1 Minute gemessen. Es können Durchflußvolumina im Bereich von 5 ml pro Stunde und 500 ml pro Stunde mit hinreichender Genauigkeit bestimmt werden. Wird eine kritische Mindestdurchflußmenge unterschritten oder eine Höchstdurchflußmenge überschritten, löst das Gerät Alarm aus. Nach Beendigung der Messung wird die Meßflüssigkeit bei geschlossenem Zulaufventil durch das zu diesem Zweck geöffnete Ablaufventil und einen Stutzen in den Auffangbeutel geleitet.

Durch die automatische Ansteuerung des Einlaß- und des Auslaßventils können exakt vorbestimmte Meßintervalle eingehalten werden, wobei die Dauer des Meßintervalls sowohl durch ein maximales Volumen als auch durch eine maximale MeBdauer bestimmt ist. Die Meßkammer wird bei Erreichen des Maximalvolumens, vorzugsweise 10 bis 500 ml, entleert. Dazu und mit kurzem zeitlichen Versatz wird zuerst das Zulaufventil geschlossen und dann das Ablaufventil geöffnet. Dabei wird zum Druckausgleich Luft durch 10 die bakteriendichten Filter in der Pasteurschen Kammer und im Deckel in die Meßkammer geleitet, wodurch ein Eintritt von Keimen in die Meßkammer verhindert wird. Ablaufventil bleibt 5 bis 10 Sekunden geöffnet, damit auch Reste von Meßflüssigkeit von den Wandungen abfließen 15 können. Danach wird zuerst das Ablaufventil geschlossen und dann das Zulaufventil zum Beginn eines weiteren Meßintervalls geöffnet.

Wird das minimale Meßvolumen (Vorgabe von Ärzten oder 20 Pflegepersonal) innerhalb der vorgegebenen Meßdauer von vorzugsweise 1 Stunde nicht erreicht, so gibt das Gerät Alarm.

Durch eine optische Anzeige wird das Pflegepersonal auf-25 gefordert, die korrekte Stellung des oberen und unteren Schlauchquetschventils zu prüfen, da die falsche Ventilstellung auch eine Ursache für zu geringes Meßvolumen sein kann.

30 Ist die Ventilstellung korrekt, so kann das Pflegepersonal andere Prüfungen vornehmen, z.B. die Durchgängigkeit
der Zuleitungen vor der Meßkammer prüfen. Nach Behebung
etwaiger Fehler wird die Entleerung der Meßkammer wie
oben beschrieben aktiviert und ein neuer Meßzyklus einge35 leitet. In der bevorzugten Ausführungsform wird die Funktionsweise des Meßgerätes zusätzlich durch die oben
beschriebene Vorrichtung zur optischen Füllstandskontrol-

le überwacht.

Die elektronische Steuerung und Meßdatenaufarbeitung der Flüssigkeitsmessung ermöglicht eine spezielle Datenspeicherung. So wird vorzugsweise das gesamte Meßintervall in 5-Minuten-Intervalle unterteilt und die zugehörigen Füllstandsvolumina dreier aufeinanderfolgender 5-Minuten-Intervalle abgespeichert. Alle 5 Minuten wird der Speicherinhalt durch Löschung des ältesten und Eintragung des jüngsten Meßwertes aktualisiert. Dadurch stehen stets angepaßte Meßvolumenwerte des letzten 15-Minuten-Intervalls zur Verfügung, die auf Durchflußvolumen pro Stunde umgerechnet werden. Dies eröffnet dem behandelnden Arzt die Möglichkeit, die Wirkung eines verabreichten Medikamentes schnell und zuverlässig zu kontrollieren, ohne daß er eine Stundenmessung abwarten muß, die das Ergebnis nicht so deutlich hervorhebt.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung ist es, 20 ein Gerät der genannten Art zur Verfügung zu stellen, bei dem der Körperflüssigkeitszulaufschlauch, die Meßzelle, die Schlauchverbindung vom Steigrohr zur Luer-Lock-Verbindung mit Sterilfilter, der Ablaufschlauch und der Auffangbeutel als Einmalartikel konzipiert sind, wobei die 25 Meßzelle einfach in das Meßgerät eingebaut werden kann und die Schlauchverbindung über die Luer-Lock-Verbindung einfach an die sich im Gehäuse des Meßgeräte befindliche Druckmeßdose angeschlossen werden kann.

30 Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen, die Meßzelle aus Kunststoff zusammen mit der Schlauchverbindung
mit Sterilfilter und Luer-Lock-Verbindung sowie ein ggf.
an die Meßzelle angeschlossenen Sammelbeutel als Einmalartikel konfektionieren und in sterilem Zustand verpackt
35 in den Verkehr zu bringen.

Das Meß- und Steuergerät und die Druckmeßdose mit Manometerschutzfilter können zusammen mit der zum einmaligen Gebrauch bestimmten Meßzelle vielfach und langfristig eingesetzt werden. Die Meßzelle ist zweckmäßig durch Einschieben von an der Meßzelle angeordneten Führungsrippen in dafür vorgesehener Aussparung in Gehäuse fixiert, so daß sie einfach gewechselt werden kann.

Vorzugsweise wird die vorliegende Erfindung zur Überwa10 chung des Flußes von Urin oder anderen Körperflüssigkeiten eines Patienten eingesetzt, wobei die Überwachungsdauer bis zu zwei Wochen betragen kann. Daraus ergibt
sich, daß die Messung innerhalb dieses Zeitraumes mit einer gleichbleibenden Genauigkeit erfolgen muß.

15

Vorteilhaft ist das Gerät dabei als mobiles System ausgebildet, so daß der an dieses angeschlossene Patient sich weitgehend ungehindert bewegen kann, beispielsweise um sich weiteren klinischen Untersuchungen zu unterziehen.

20

Weitere Merkmale der Erfindung sind in der Beschreibung der Figuren und in den Unteransprüchen beschrieben.

Die bevorzugte Ausführungsform der vorliegenden Neuerung 25 wird nun anhand von Abbildungen näher erläutert.

Figur 1 zeigt die Meßzelle im Längsschnitt und das Meßgerät mit Blick auf die Hauptfläche des Meßgerätes. Die Achsen der Luer-Lockverbindung des Manometerschutzfilters 30 und der Druckmeßdose sind zur Vereinfachung der Darstellung in die Bildebene gelegt.

<u>Figur 2</u> zeigt die Meßzelle im Detail bei gleicher Orien-35 tierung wie in Figur 1.

Figur 3 zeigt die Meßzelle im Längsschnitt um 90° gedreht gegenüber der Darstellung in Figur 2.

PCT/EP92/02562

Figur 4 zeigt die Meßzelle um 120° bzw. -30° gekippt aus der Senkrechten.

5 Figur 5 zeigt die Meßzelle im Querschnitt entlang der Linie A-A von Fig. 2.

Figur 6 zeigt den optischen aktiven Bereich der Meßzelle im Detail.

10

WO 93/09715

<u>Figur 7</u> zeigt eine schematische Darstellung der als Einmalartikel konzipierten Geräteteile.

<u>Figur 8</u> zeigt schematisch das Meßprinzp der Licht-15 reflexionsfläche.

In <u>Figur 1</u> ist der die Meß- und Auswerteelektronik enthaltende Geräteteil mit 1 und die Meßzelle mit 3 bezeichnet. Aus dieser Darstellung wird deutlich, daß bei in das 20 Geräteteil 1 eingeschobener Meßzelle 3 die beiden Flüssigkeitsbarrieren 101 parallel und 105 senkrecht zur Hauptfläche des Gerätes angeordnet sind und somit beim Verkippen der Meßzelle 3 um die Drehpunkte A und L (Figurenblätter 2 und 3) ein Benetzen der Sterilfilter verhin-

Weiterhin sind mit 43 das Staurohr, mit 202 der optisch aktive Bereich und mit 6 und 8 der Zulaufschlauch bzw. Ablaufschlauch der Meßzelle 3 bezeichnet.

30

Der Verbindungsschlauch 39 ist über eine Luer-Lock-Verbindung 61 nach DIN 13090 an die Druckmeßdose 2 gasdicht angeschlossen. Um einen Keimeintritt in die Meßzelle 3 von Seiten der Druckmeßdose 2 zu verhindern, ist das Sterilfilter 60 zwischen dem Staurohr 43 und dem Übergangsstück 38 angeordnet.

WO 93/09715 PCT/EP92/02562

21

Zum Schutz der Druckmeßdose 2 vor eindringender Sprühdosendesinfektionslösung ist zwischen der Luer-Lock-Verbindung 61 und der Druckmeßdose 2 ein Manometerschutzfilter 62 eingebaut.

5

Zum Einbau des Einmalartikels wird der Urinauffangbeutel (nicht gezeigt) auf einen Dorn (nicht gezeigt) unter dem Gerätegehäuse 1 geschoben.

10 Die Meßzelle 3 mit den Führungsrippen 67 wird nun in die Ausnehmung 68 am Gerätegehäuse 1 eingeführt.

Gleichzeitig rutscht der Zuführungsschlauch 6 und der Ableitungsschlauch 8 in die Schlauchklemmen 15 und 16.

- 15 Zum Schluß wird der Verbindungsschlauch 39 mit Hilfe der Luer-Lock-Verbindung 61 an die Druckmeßsonde 2 angeschlossen. Damit ist ein einfaches und sicheres Auswechseln des Einmalartikels gewährleistet.
- Inbetriebnahme der Meßzelle 3 wird die 20 Vor untere Schlauchklemme 16 durch Betätigen der Zugstange 21 schlossen. Die Zugstange 21 wird von einer nicht gezeigten elektromotorischen Antriebseinheit beweat. Schlauchklemme 15 des oberen Anschlußstutzens 5 ist im 25 Meßbetrieb offen und wird durch Bewegung der Zugstange 19 mit Hilfe eines nicht gezeigten elektromotorischen Antriebes geschlossen. Bei geöffnetem Zulaufschlauch 6 und geschlossenem Ablaufschlauch 8 tropft Urin durch den Zulaufschlauch 6 in die Einlaufkammer 25 und von dort durch 30 die Öffnung 29 in die Meßkammer 4, bzw. den Meßraum 31.

Wie in Figur 2 verdeutlicht, weist die Meßzelle 3 eine rechteckprismatische Meßkammer 4, die aus einem Mittelteil 9, einem Bodenteil 11 mit unterem Anschlußstutzen 7 35 und einem Deckelteil 10 mit einem oberen Anschlußstutzen 5 aufgebaut ist, auf. Im oberen Teil der Meßkammer 4 wird der Meßraum 31 von einer Einlaufkammer 25 durch eine durchgehende seitliche Zwischenwand 26 und einen Boden

WO 93/09715 PCT/EP92/02562

22

26a abgetrennt. Der obere Anschlußstutzen 5 mündet in ein Tropfrohr 27, das in die Einlaufkammer 25 hineinragt, wobei das Ende des Tropfrohres 27 einen zur Ausbildung einer Tropfstrecke ausreichenden Abstand von dem Boden 26a der Einlaufkammer 25 aufweist.

In dem Boden 26a der Einlaufkammer ist im tiefsten Bereich eine durch eine Ventilklappe 30 gegenüber dem Meßraum 31 verschlossene Öffnung 29 als Flüssigkeitsdurchlaß 10 aus der Einlaßkammer 25 in den Meßraum 31 angeordnet. Im Deckelteil 10 ist im Bereich des Meßraumes 31 eine Belüftungsöffnung 28 und im Bereich der Einlaßkammer 25 eine Belüftungsöffnung 28a vorgesehen, die beide mit je einem bakteriendichten Filter (siehe Figur 3, 110 und 111) ver-

Die Belüftungsöffnungen und die Filter werden gegen das Eindringen von Flüssigkeiten von oben durch ein Dach (112) geschützt.

Die Meßkammer 4 durchsetzt ein Staurohr 43 mit einem Durchmesser von 8 mm aus Kunststoff, das in das Deckelteil 10 mündet. Das Staurohr 43 ist unten offen, so daß es mit der Meßkammer 4 kommunizieren kann. Auf Höhe des Deckelteiles 10 wird das Staurohr 43 mit Hilfe eines Übergangsstückes 38 an einen Verbindungsschlauch (nicht gezeigt) aus PVC mit einem Durchmesser von 2 bis 4 mm gasdicht angeschlossen, der zu der im Gerätegehäuse 1 eingebauten Druckmeßdose führt.

Auf diese Weise entsteht ein in sich geschlossener Gasraum, woraus resultiert, daß der Flüssigkeitsspiegel innerhalb des Staurohres 43 auch bei gefüllter Meßkammer nur geringfügig ansteigt.

30

35

Im Deckelteil ist unterhalb des Übergangsstückes 38 ein bakteriendichtes Filter 60 eingesetzt, das das Staurohr 43 gegenüber der Außenwelt bakteriendicht abschließt. WO 93/09715 PCT/EP92/02562

23

Zusätzlich weist die Meßzelle 3 im Bereich der Verbindungsstelle zwischen Mittelteil 9 und Bodenteil 11 der Meßkammer 4 zwei Führungsrippen 67 auf, die auf der 5 Stirnseite der Meßzelle 3 in einen Griff (siehe Figur 3) auslaufen.

Im unteren Bereich des Bodenteils (11) der Meßkammer ist auf der im eingebauten Zustand der Meßzelle (3) dem Ge-10 häuse 1 zugewandten Seite ein optisch aktiver Bereich (202) vorgesehen.

Wie besonders gut aus Figur 3 ersichtlich, ist innerhalb des Mittelteils 9 der Meßkammer 4 eine Flüssigkeitsbar-15 riere 101 angeordnet, deren oberer Steg 102 in eine Nut 103 des Deckelteils 10, die die Belüftungsöffnung 28 nach innen begrenzt, eingreift und die schräg zur Seitenwand der Meßkammer 4 hin abfällt und in eine parallel zu dieser Seitenwand und in geringem Abstand dazu verlaufende 20 Zwischenwand 104 ausläuft, die sich bis fast zu der unteren Kante des Mittelteils 9 erstreckt. Dabei schließen, wie besonders gut aus Figur 2 zu erkennen ist, die seitlichen Flanken der Flüssigkeitsbarriere 101 zum einen mit der parallel zur Zwischenwand 26 verlaufenden Seitenwand 25 des Mittelteils 9 und mit der Zwischenwand 26 ab.

Auf diese Weise entsteht unterhalb der Belüftungsöffnung 28 ein abgegrenzter Raum, in den selbst bei Schräglagen und Erschütterungen der Meßzelle keine Flüssigkeit ein-30 tritt.

Voraussetzung dafür ist, daß der maximale Füllstand der Meßkammer 4 nicht höher als das untere Ende der Zwischenwand 104 sein darf.

35

Weiterhin ist in Figur 3 die Anordnung der zweiten Flüssigkeitsbarriere 105 gut zu erkennen. Sie besteht zwei Zwischenböden 106, 107 in Form von Kreissegmenten, die innerhalb des Steigrohres 43 in geringem Abstand zu einander so angeordnet sind, daß die verbleibenden Öffnungen 108, 109 sich gegenüberstehen.

5 Aus der in <u>Figur 4</u> gezeigten Darstellung wird deutlich, daß bei Verkippen der Meßzelle um den Drehpunkt A oder den Drehpunkt L in angegeben erlaubten Winkelbereich von -30° bis -120° keine Meßflüssigkeit (M) die bakteriendichten Filter (60, 110) benetzen kann.

Wie aus <u>Figur 5</u> ersichtlich, ist der optisch aktive Bereich 202 der Meßzelle parallel zu einem Fenster 210 in der Gehäusewand 212 des die Meß- und Auswerteelektronik enthaltenen Geräteteils 1 angeordnet, wenn die Meßzelle 3

- optisch aktive Bereich 202 der Meßzelle 3 ist mit einer die Innenwand bildenden Lichtreflexionsfläche 203 und mit einer geradzahligen Anzahl von zackenförmigen Ausnehmungen 204, die die Außenwand bilden, versehen. Der Licht-
- 20 sender 208 ist dabei so justiert, daß der emittierte Lichtstrahl senkrecht zu den inneren Flanken der Ausnehmungen 204 in die Wand eintritt und unter dem Winkel α, falls sich keine Meßflüssigkeit in der Meßzelle befindet, an der Reflexionsfläche 203 reflektiert wird, wiederum 25 senkrecht durch die Außenwand hindurchtritt und von dem Empfänger 209 registriert wird. Das Meßprinzip soll auch dann geschützt sein, wenn Sender 208 und Empfänger 209
- 30 Wie <u>Figur 6</u> zu entnehmen ist, schließen die äußeren Seitenflanken 206 der Ausnehmungen 204 einen Winkel, der dem Reflexionswinkel α entspricht, mit einer senkrecht auf die Reflexionsfläche 203 stehenden Gerade ein. Der Öffnungswinkel der zackenförmigen Ausnehmung 204 beträgt da-35 bei 90°. Aus dieser geometrischen Anordnung resultiert,

vertauscht sind.

35 bei 90°. Aus dieser geometrischen Anordnung resultiert, daß der optisch aktive Bereich 202 bezüglich einer Ebene senkrecht zur Reflexionsfläche 203, die durch die Spitze der mittleren zackenförmigen Erhebung 207 läuft, spiegel-

symmetrisch ist. Das in das Innere der Meßzelle 3 reichende Teil des optisch aktiven Bereiches 202 ist vorzugsweise als Kegelstumpf mit einem Öffnungswinkel von 90° ausgebildet.

5

Bei dem in Figur 6 gezeigten Ausführungsbeispiel besteht die gesamte Meßzelle aus Acryl-Butadien-Styrolcopolymer, woraus sich ein Reflexionswinkel α von 42° ergibt.

10 In <u>Figur 7</u> sind noch einmal schematisch die Teile des mit C bezeichneten Einwegartikels dargestellt.

Die Meßzelle 3 weist eine Einlaufkammer 25 und den Meßraum 31 auf. Der obere Anschlußstutzen ist mit 5 bezeich15 net, daran schließt sich der Zulaufschlauch 6 an, dessen
Ende mit einem kegelförmigen Anschlußelement 40 mit Urinentnahmestelle versehen ist.

Am unteren Anschlußstutzen 7 ist der Ablaufschlauch 8 angeschlossen, der im Sammelbeutel 41 mündet. Zur Entlee-20 rung ist der Sammelbeutel 41 mit einem Ablaßhahn 42 versehen.

Unterhalb des Übergangsstückes 38 ist ein Sterilfilter 60 angeordnet. Die Verbindungsleitung 39 zur nicht gezeigten 25 Drckmeßdose weist am Ende einen Luer-Lock-Anschlußstutzen auf, vorzugsweise den feminalen Teil einer Luer-Verbindung.

In <u>Figur 8</u> sind die Reflexionsfläche mit 203 und der op30 tisch aktive Bereich der Meßzelle mit 202 bezeichnet. n
ist der Brechungsindex des optisch dichteren Mediums und
n' der des optisch dünneren Mediums. n'' ist der Brechungsindex der zu messenden Flüssigkeit, beispielsweise
Urin. αg ist der Grenzwinkel der Totalreflexion, α' Re35 flexionswinkel des abgebeugten Strahles. αr ist der reflektierte Grenzwinkel. Die funbktionelle Beziehung ist
in der Beschreibung bei der Erläuterung der Funktionsweise der Sicherheitseinrichtung näher beschrieben.

26

BEZUGSZEICHENLISTE

5		
	1	Gehäuse
	2	Druckmeßdose
	M	Meßflüssigkeit
	3	Meßzelle
10	4	Meßkammer
	5	oberer Anschlußstutzen
	6	Urin-Zulaufschlauch
	7	unterer Anschlußstutzen
	8	Urin-Ablaufschlauch
15	9	Mittelteil
	10	Deckelteil
	11	Bodenteil
	15	obere Schlauchklemme
	16	untere Schlauchklemme
20	19	Zugstange
	21	Zugstange
	25	Einlaufkammer
	26	Zwischenwand
	26a	Boden der Einlaufkammer
25	27	Tropfrohr
	28	Belüftungsöffnungen
	28a	Belüftungsöffnungen
	29	Öffnung
	30	Ventilplatte .
30	31	Meßraum
	37	Luer-Lock Anschluß (female)
	38	Übergangsstück
	39	Verbindungsleitung
	40	Anschlußkegel mit Urinentnahmestelle
35	41	Urinsammelbeutel
	42	Ablaßhahn
		Ctnumahn

	60	Sterilfilter
	61	Luer-Lock-Verbindung
	62	Manometerschutzfilter
5	67	Fürhungsrippen
	68	Aussparung
	100	Meßwerterfassungseinheit
	10İ	Flüssigkeitsbarriere
	102	oberer Steg
10	103	Nut
	104	Zwischenwand
	105	Flüssigkeitsbarriere
	106	Zwischenböden
	107	Zwischenböden
15	108	Öffnungen
	109	Öffnungen
	110	Filter
	111	Filter
	112	Dach
20	202 -	optisch aktiver Bereich
	203	Reflexionsfläche
	204	zackenförmige Ausnehmung
	205	Außenwand
	206	äußere Seitenflanken
25	207	zackenförmige Erhebung
	208	Lichtsender
	209	Lichtempfänger
	210	Fenster
	212	Gehäusewand

PATENTANS PRÜCHE

Meßzelle (3) für ein Gerät zur Überwachung von aus 1. einem Katheter austretender Körperflüssigkeit mit einer die Körperflüssigkeit von oben aufnehmenden 5 Meßkammer (4) mit einem zylindrischen oder polygonen rechteckprismatischen Mittelteil (9), einem Bodenteil (11), mit einem Deckelteil (10) und einem im Mittelteil (9) angeordneten Staurohr (43), das sich von oben durch das Deckelteil (10) bis 10 etwas oberhalb des Bodens der Meßkammer (4) erstreckt und an dessen oberen Ende über eine Verbindungsleitung (39) ein Drucksensor (2) anschließbar ist gekennzeichnet, dadurch 15 daß das Deckelteil (10) und Bodenteil (11) jeweils mit Anschlußstutzen (5, 7) mit einem daran angeschlossenen absperrbaren Zulaufschlauch (6) bzw. Ablaufschlauch (8) versehen ist, im oberen Teil der Meßkammer (4) der Meßraum (31) von einer Ein-20 laufkammer (25) durch eine durchgehende seitliche Zwischenwand (26) und einen Boden (26a) abgetrennt ist, der obere Anschlußstutzen (5) in ein Tropfrohr (27) mündet, das in die Einlaufkammer (25) hineinragt, wobei das Ende des Tropfrohres (27) 25 einen zur Ausbildung einer Tropfstrecke ausreichenden Abstand von dem Boden (26a) der Einlaufkammer (25) aufweist, in dem Boden (26a) im tiefsten Bereich eine durch Rückschlagventil (30) gegenüber der Meßkammer (4) verschlossene Öffnung 30 (29), als Flüssigkeitsdurchlaß aus der Einlaßkammer (25) in den Meßraum (31) vorhanden ist und im Deckelteil (10) zwei mit einem bakteriendichten Filter (110, 111) verschlossene Belüftungsöffnungen (28, 28a), über die die Meßkammer (4) und die 35 Einlaufkammer (25) belüftet werden, vorhanden sind, das Staurohr (43) zentrisch oder geringfügig versetzt vom Zentrum in der Meßkammer (4) angeordWO 93/09715 PCT/EP92/02562

5

10

15

20

25

35

29

net ist und am oberen Ende des Staurohrs (43) im Deckelteil (10) der Meßkammer (4) ein bakteriendichtes Filter (60) angeordnet ist, das das Staurohr (43) gegen die Verbindungsleitung (39) abdichtet und daß innerhalb des Mittelteils (9) der Meßkammer (4) eine Flüssigkeitsbarriere (101) angeordnet ist, deren oberer Steg (102) in eine Nut (103) des Deckelteils (10), die die Belüftungsöffnung (28) nach innen begrenzt, eingreift und die schräg zur Vorderwand der Meßkammer (4) hin abfällt und in eine parallel zu dieser Vorderwand und in geringem Abstand dazu verlaufende Zwischenwand (104) ausläuft, die sich bis fast zu der unteren Kante des Mittelteils (9) erstreckt, wobei die seitlichen Flanken der Flüssigkeitsbarriere (101) zu einem mit der parallel zur Zwischenwand (26) verlaufenden Seitenwand des Mittelteils (9) und mit der Zwischenwand (26) abschließen und daß in geringfügigem Abstand vom unteren Ende des Staurohres (43) eine Flüssigkeitsbarriere (105) mit zwei Zwischenböden (106, 107) in Form von Kreissegmenten integriert ist, wobei die Zwischenböden (106, 107) im Staurohr in geringem Abstand zueinander so angeordnet sind, daß die verbleibenden Öffnungen (108, 109) diagonal zueinander stehen.

Meßzelle (3) nach Anspruch 1,
 da durch gekennzeichnet,
 daß die Verbindungsleitung (39) mit einer Luer-Lock-Verbindung (61) nach DIN 13090 zum Anschluß der Verbindungsleitung (39) an die Druckmeßdose (2) versehen ist.

- 3. Meßzelle (3) nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Staurohr (43) einen Innendurchmesser im Bereich zwischen 8 und 16 mm aufweist.
- 4. Meßzelle (3) nach Anspruch 3,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß das Staurohr (43) mit einer antiadhäsiven
 Schicht aus an die Innenoberfläche gebundenem Heparin, Urease oder Polyorganosiloxan vesehen ist.
- Meßzelle (3) nach Anspruch 1,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß der Zulaufschlauch (6) und der Ablaufschlauch
 (8) mittels Schlauchklemmventilen absperrbar ausgebildet sind.
- 6. Meßzelle nach einem der Ansprüche 1 5,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß die Meßzelle (3) zusammen mit den Schlauchverbindungen (6, 8, 39), den Sterilfiltern (60, 110,
 111) und Luer-Lock-Verbindung (61) sowie ein ggf.
 an die Meßzelle (3) angeschlossenen Sammelbeutel
 als Einmalartikel konzipiert ist und in einen die
 Meß- und Auswerteelektronik enthaltenden Geräteteil (1) einschiebbar ist.
- Meßzelle (3(nach Anspruch 6,
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß die Meßzelle (3) einen, für die verwendete
 Strahlung durchlässigen aktiven Bereich (202) mit
 einer die Innenwand bildenden Lichtreflexionsfläche (203) und einer mit einer geradzahligen Anzahl
 von zackenförmigen Ausnehmungen (204) versehenen
 Außenwand (205) aufweist, wobei die äußeren Seitenflanken (206) der Ausnehmungen (204) einen Winkel α mit einer senkrecht auf die Reflexionsfläche
 (203) stehenden Gerade einnehmen und der Öffnungs-

5

10

winkel der zackenförmigen Ausnehmungen (204) 90° beträgt und das die Meß- und Auswerteelektronik enthaltende Geräteteil (1) einen Lichtsender (208) sowie einen Lichtempfänger (209) aufweist, die so justiert sind, daß bei eingeschobener Meßzelle (3) der emittierte Lichtstrahl mit einer senkrecht zur Reflexionsfläche (203) stehenden Gerade einen Winkel α einnimmt und der unter dem gleichen Winkel α reflektierte Strahl auf den Empfänger (209) trifft, wobei sich der Winkel α aus der Gleichung

$$\alpha = \sin^{-1} (1/n) + k$$

ergibt, in der n der Brechungsindex des für den Bereich (202) verwendeten Materials ist und k einen Zahlenwert zwischen 0,75 und 2,5 annehmen kann.

- 8. Vorrichtung nach Anspruch 7,
 20 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Bereich (202) im unteren Teil der Meßzelle
 (3) angeordnet ist.
- Yorrichtung nach einem der Ansprüche 7 und 8
 dadurch gekennzeichnet,
 daß der Bereich (202) und die übrige Meßzelle (3)
 aus unterschiedlichen Materialien gefertigt sind.
- 10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 7 und 8
 30 dadurch gekennzeichnet,
 daß die gesamte Meßzelle (3) inclusive dem Bereich
 (202) aus dem gleichen Material gefertigt sind.
- 11. Vorrichtung nach Anspruch 10
 35 dadurch gekennzeichnet,
 daß die gesamte Meßzelle (3= inclusive dem Bereich
 (202) aus Acryl-Butadien-Stryrol Copolymer
 besteht.

- 12. Vorrichtung nach Anspruch 10
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß die gesamte Meßzelle (3) inclusive dem Bereich
 (202) aus Polymethylmethacrylat besteht.
- 13. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 7-12
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß die Wanddicke des Bereiches (202) gemessen
 zwischen dem tiefsten Punkt einer der zackenförmigen Ausnehmungen (204) und der Reflexionsfläche
 (203) zwischen 0,5 und 4 mm beträgt.
- 14. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 7-12
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Vorrichtung einen Infrarotsender (208) und
 einen Infrarotempfänger (209) aufweist.
- 15. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 7-12
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß der Sender (208) eine LED-Diode und der Empfänger (209) eine Photodiode ist, die im sichtbaren Bereich des Lichtes emittiert bzw. empfängt.
- Verfahren zur kontinuierlichen Überwachung von aus 16. einem Katheter austretender Körperflüssigkeit, un-25 ter Verwendung einer Meßzelle (3) nach jedem der Ansprüche 1 bis 15 gekennzeichnet. dadurch daß das Staurohr (43) in eine gasdichte Verbindung mit der Druckmeßdose (2) gebracht wird, die Kör-30 perflüssigkeit durch einen Zulauf über eine Tropfstrecke in die Einlaufkammer (25) und von dieser bei abgesperrtem Ablaufschlauch (8) in die Meßkammer (4) und in das Staurohr (43) gelangt, wobei die zeitliche Druckänderung im Gasraum zwischen 35 dem Flüssigkeitspegel im Staurohr (43) und der Druckmeßdose (2) gemessen wird, und dadurch das Füllvolumen der Meßkammer (4) zu bestimmten Zeit-

WO 93/09715 PCT/EP92/02562

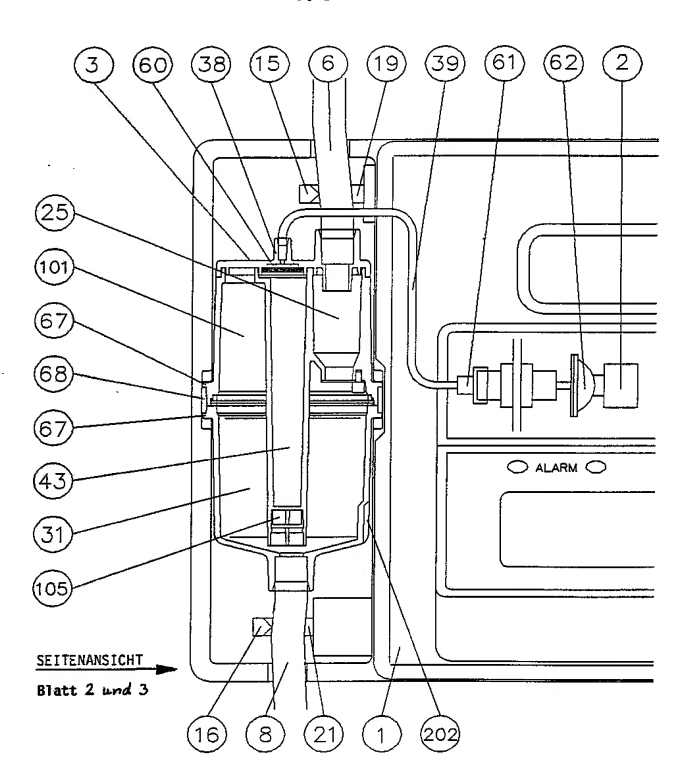
33

punkten und das Druchfließvolumen pro Zeiteinheit an Körperflüssigkeit bestimmt wird und die Meßkammer periodisch bei abgesperrtem Zulaufschlauch (6) durch kurzzeitiges Öffnen des Ablaufschlauches (8) entleert wird.

17. Verfahren nach Anspruch 16
 d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t,
 daß der Durchfluß von Urin, Hämofiltrat, Wundse kret, Blutplasma oder Dialyseflüssigkeit überwacht
 wird.

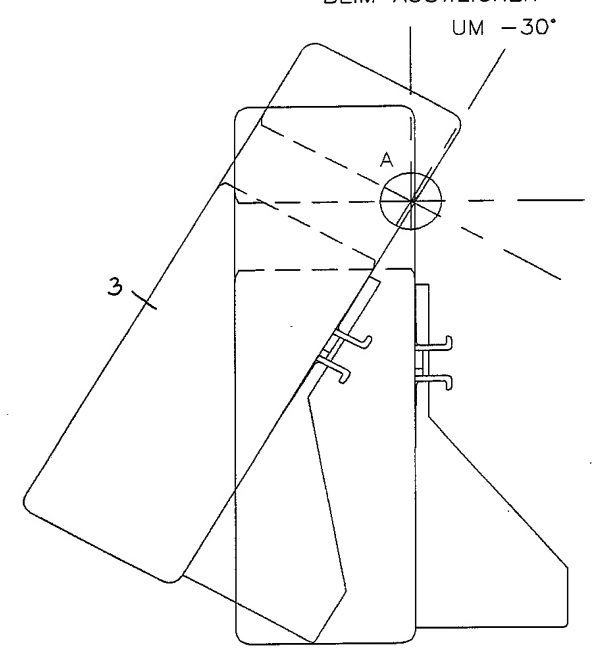
5

1/8



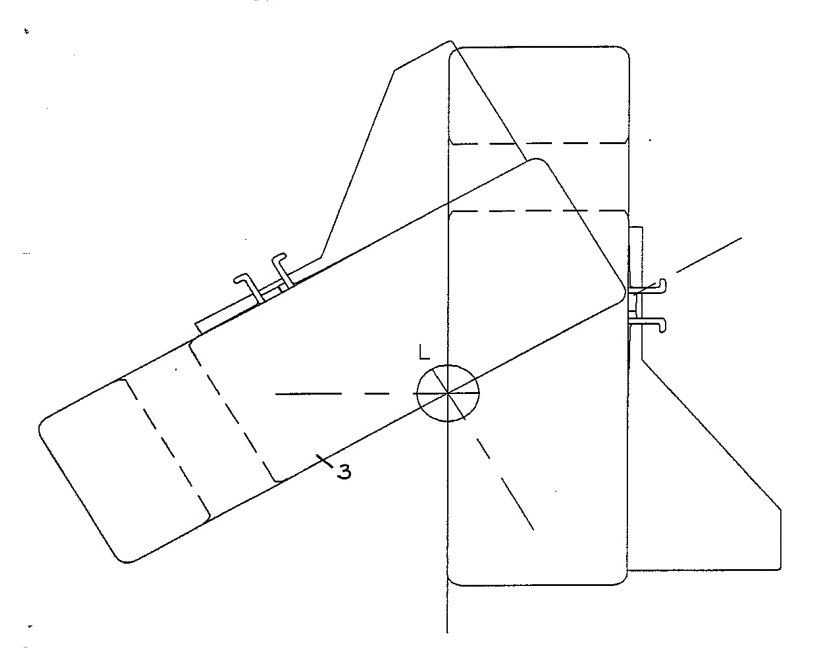
FIGUR 1

DREHPUNKT A BEIM AUSWEICHEN



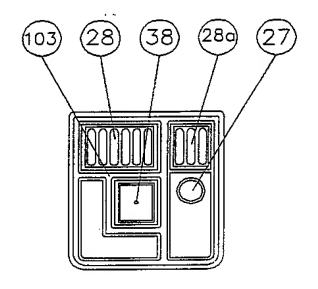
SEITENANSICHT DES GERÄTES
ZU FIGUR 4 + 1

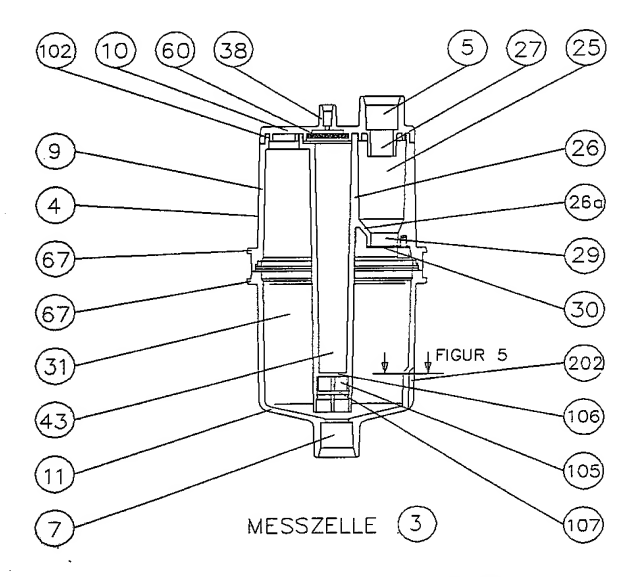
DREHPUNKT L BEIM UMLEGEN UM 120°



SEITENANSICHT DES GERÄTES ZU FIGUR 4 + 1 WO 93/09715 PCT/EP92/02562

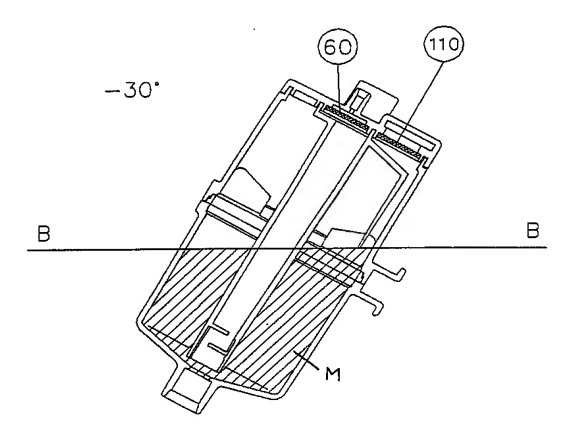
4/8

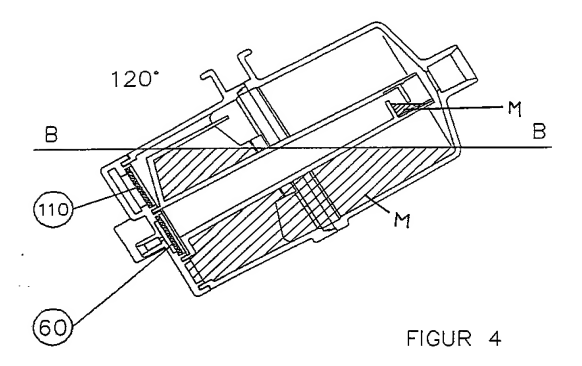


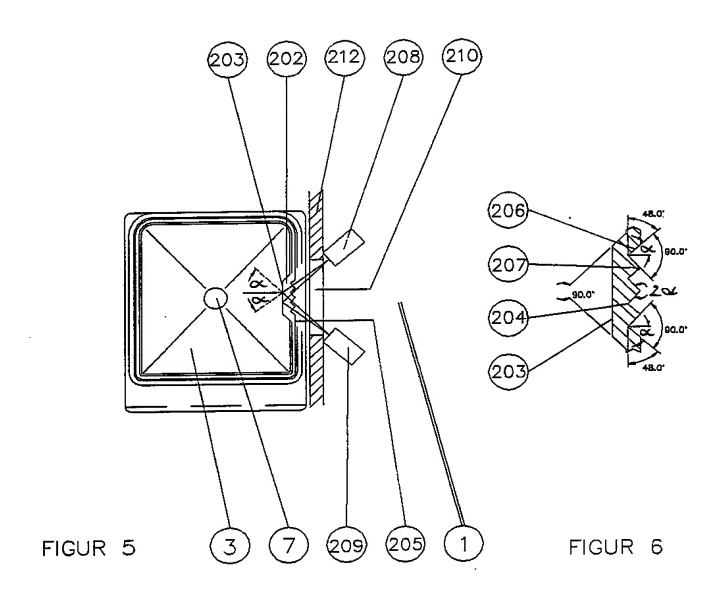


FIGUR 2

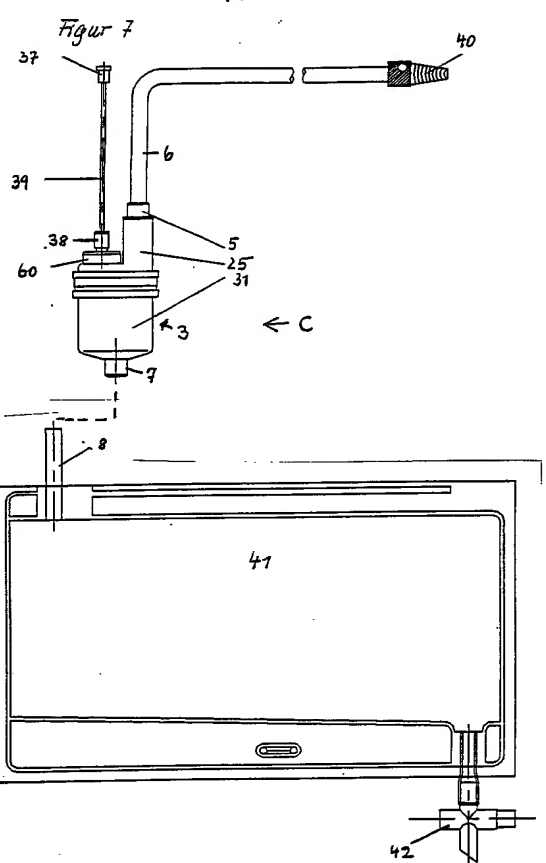
5 / 8

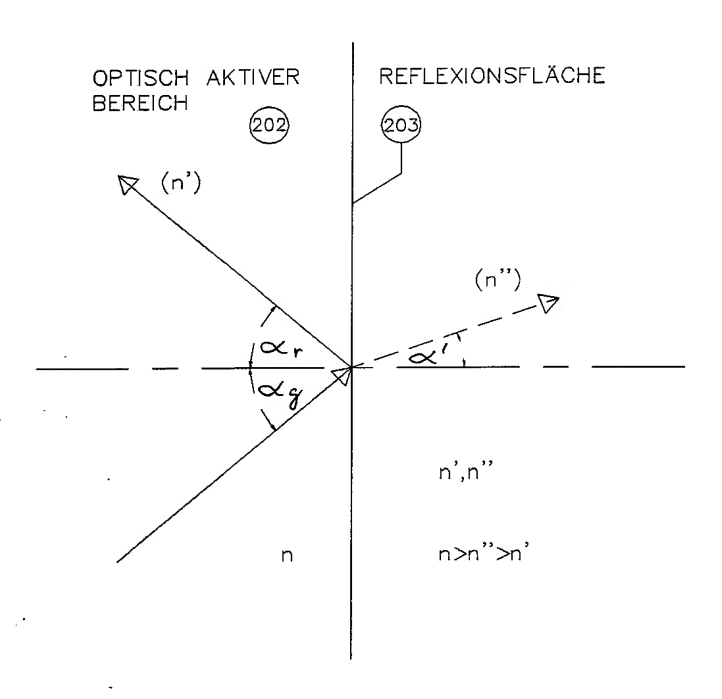












FIGUR 8

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 92/02562

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int.Cl	⁵ A61B5/20; G01F3/38;	G01F23/28		
According 1	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	LDS SEARCHED			
Minimum do Int.Cl	ocumentation searched (classification system followed by	y classification symbols)		
Int.CL	.5 A61B; G01F			
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the c	extent that such documents are included in the	e fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	erms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	FR,A,2 362 369 (BECK ET AL.) 17 March 1978		1,5-7, 16,17	
	see page 1, line 19 - page 4, see page 6, line 28 - page 10 see page 10, line 34 - page 1 see figures 1-3,7,8), line 15	- ·	
A	FR,A,2 482 451 (C. R. BARD, I 20 November 1981 see page 4, line 25 - page 9, see page 11, line 5 - page 12 see figures	line 21	1,5,7, 16,17	
A	WO,A,8 701 025 (BIOFLOW, INC. 26 February 1987 see page 8, line 17 - page 14 see page 17, line 7 - page 19 see figures 1-10,13	, line 23	1,5-7, 10-12, 14-17	
	·	-/		
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.				
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention				
"E" carlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other				
"O" docume means	means being obvious to a person skilled in the art			
	"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family			
	nctual completion of the international search h 1993 (09.03.93)	Date of mailing of the international sear 9 March 1993 (09.03.93)	ch report	
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	,	
-	an Patent Office			
Facsimile No	o .	Telephone No.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCI/EP 92/02562

ion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
WO,A,9 201 420 (HESSBERG) 6 February 1992 see page 14, line 6 - page 21, line 17 see figures	1,5,6,16
US,A,3 776 231 (HOLBROOK ET AL.) 4 December 1973 see column 4, line 34 - column 5, line 31 see figures 7,10,11	1
US,A,4 246 489 (YOSHIDA ET AL.) 20 January 1981 see column 2, line 32 - column 4, line 53 see column 6, line 10 - line 15 see figure 1	7,14,15
DE,C,747 062 (SIEMENS & HALSKE AG) 6 September 1944	7
•	:
•	
	<u>;</u>
	WO,A,9 201 420 (HESSBERG) 6 February 1992 see page 14, line 6 - page 21, line 17 see figures US,A,3 776 231 (HOLBROOK ET AL.) 4 December 1973 see column 4, line 34 - column 5, line 31 see figures 7,10,11 US,A,4 246 489 (YOSHIDA ET AL.) 20 January 1981 see column 2, line 32 - column 4, line 53 see column 6, line 10 - line 15 see figure 1 DE,C,747 062 (SIEMENS & HALSKE AG)

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

ΕP 9202562 66471 SA

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

09/0 09/03/93

Patent document cited in search report	Publication date 17-03-78	Patent family member(s)	Publication date
FR-A-2362369		DE-A- 263765 DE-A- 263768 DE-A- 273276 JP-A- 5304786	31 23-02-78 59 01-02-79
FR-A-2482451	20-11-81	US-A- 434331 AU-A- 706438 CA-A- 114677 DE-A- 311815 GB-A,B 207616 JP-A- 5701765 NL-A- 810229 SE-A- 810258	19-11-81 24-05-83 38 13-05-82 33 25-11-81 36 29-01-82 17 16-12-81
WO-A-8701025	26-02-87	EP-A- 023226	3 19-08-87
WO-A-9201420	06-02-92	DE-A- 402333 AU-A- 821609	
US-A-3776231	04-12-73	None	
US-A-4246489	20-01-81	None	
DE-C-747062		None	

Internationales Aktenzeichen

I. KLASSIFIKATION D	ES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei me	ehreren Klassifikationssymbolen sind alie anzogeben) ⁶	
Nach der Internationale	m Patentklassifikation (IPC) oder nach der natio	onalen Klassifikation und der IPC	
Int.K1. 5 A61	B5/20; G01F3/38;	G01F23/28	
II. RECHERCHIERTE S	SACHGEBIETE		
:	Recherchie	rter Mindestprüfstoff ⁷	
KJassifikationssytem		Klassifikationssymbole	
Int.Kl. 5	A61B ; G01F		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfs unter die recherc	stoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese chierten Sachgebiete fallen ⁸	
THE PROPERTY ACIDE VI	EROFFENTLICHUNGEN ⁹		
		1 des westooklichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
Art. Kennzeich	nnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	h unter Angabe der mangebuchen 1 ene	Ben Analysee
17.	,A,2 362 369 (BECK ET AL.) . März 1978 ehe Seite 1, Zeile 19 – Se		1,5-7, 16,17
sie 15 sie 20	ehe Seite 6, Zeile 28 - Se ehe Seite 10, Zeile 34 - S ehe Abbildungen 1-3,7,8 		
20. sie 21 sie 25	A,2 482 451 (C. R. BARD, November 1981 The Seite 4, Zeile 25 - Se The Seite 11, Zeile 5 - Se The Abbildungen	eite 9, Zeile	1,5,7, 16,17
		!	ĺ
	<u></u>		
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geolgnet ist, einen Prioritätssanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Racherchenbericht genannten Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfisderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn als Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder menerem anderen Veröffentlichung die veröffentlichung die veröffentlichung mit einer oder menerem anderen Veröffentlichung mit einer oder menerem anderen Veröffentlichung die veröffentlichung die veröffentlichung die veröffentlichung die beanspruchten per anderen Veröffentlichung die beanspruchten per anderen			orrestient wirden (i, sondere nur zum egenden Prinzips ngegeben ist eg die beanspruch- erfinderischer Tätig- igt die beanspruch- cher Tätigkelt be- fentlichung mit ungen dieser Kate- see Verbindung für
IV. BESCHEINIGUNG			
Datum des Abschiusses de	r internationalen Recherche	Absendedatum des internationales Recherci	besberichts
· .	9.MAERZ 1993	0 9. 03. 93	
Internationale Rechercheni EUI	behörte ROPAISCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bedienste CHEN A.H.	AGS

2

	II. EINSCHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Art ** Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile				
Art o	Wenuselcunnus set Aetonemmerands sough anteresting and unforce and	Betr. Anspruch Nr.			
•	WO,A,8 701 025 (BIOFLOW, INC.) 26. Februar 1987	1,5-7, 10-12, 14-17			
	siehe Seite 8, Zeile 17 - Seite 14, Zeile 23				
	siehe Seite 17, Zeile 7 - Seite 19, Zeile 31				
	siehe Abbildungen 1-10,13	1,5,6,16			
P, A	WO,A,9 201 420 (HESSBERG) 6. Februar 1992	1,0,0,20			
	siehe Seite 14, Zeile 6 - Seite 21, Zeile 17				
.	siehe Abbildungen US,A,3 776 231 (HOLBROOK ET AL.)	1			
\	4. Dezember 1973 siehe Spalte 4, Zeile 34 - Spalte 5, Zeile				
	31 siehe Abbildungen 7,10,11				
	US,A,4 246 489 (YOSHIDA ET AL.)	7,14,15			
	20. Januar 1981 siehe Spalte 2, Zeile 32 - Spalte 4, Zeile				
	53 siehe Spalte 6, Zeile 10 - Zeile 15 siehe Abbildung 1				
	DE,C,747 062 (SIEMENS & HALSKE AG) 6. September 1944	7			
	siehe das ganze Dokument				
		•			
ŀ					
	·				

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9202562 SA 66471

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im ohengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente ungegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europhischen Patentamts am Diese Angaben dienen auf zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

09/03/93

Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung 17-03-78	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
FR-A-2362369			2637658 2637681		
		DE-A-	2732769 53047868	01-02-79 28-04-78	
FR-A-2482451	20-11-81		4343316	10-08-82	
		AU-A-	7064381	19-11-81	
		CA-A-	1146770	24-05-83	
		DE-A-	3118158 2076163	13-05-82 25-11-81	
		GB-A,B JP-A-	57017656	29-01-82	
		NL-A-	8102297	16-12-81	
	•	SE-A-	8102583	17-11-81	
WO-A-8701025	26-02-87	EP-A-	0232263	19-08-87	
WO-A-9201420	06-02-92	DE-A-	4023336	06-02-92	
		-A-UA	8216091	18-02-92	
US-A-3776231	04-12-73	Keine			
US-A-4246489	20-01-81	Keine			
DE-C-747062		Keine			